(19) ВСЕМИРНАЯ ОРГАНИЗАЦИЯ ИНТЕЛЛЕКТУАЛЬНОЙ СОБСТВЕННОСТИ Международное бюро





(43) Дата международной публикации: 10 февраля 2005 (10.02.2005) (10) Номер международной публикации: WO 2005/012309 A1

- (51) Международная патентная классификация ⁷: C07D 487/04, 237/32, C07H 19/06, A61K 31/519, 31/502, 31/7072, A61P 7/02
- (21) Номер международной заявки: PCT/RU2003/000346
- (22) Дата международной подачи:

4 августа 2003 (04.08.2003)

(25) Язык подачи:

русский

(26) Язык публикации:

русский

- (71) Заявитель и
- (72) Изобретатель: ЖИЛОВ Валерий Хажмуратович [RU/RU]; 121170 Москва, ул. Площадь Победы, д. 1, корп. Б, кв. 49 (RU) [ZHILOV, Valery Khazhmuratovich, Moscow (RU)].
- (72) Изобретатели; и
- (75) Изобретатели/Заявители (только для (US) ЖУРАВ-ЛЕВ Сергей Владимирович [RU/RU]; 109240 Москва, Котельническая набережная, д. 1/15, корп. Б, кв. 18 (RU) [ZHURAVLEV, Sergei Viadimirovich, Moscow (RU)]; МАРКОВ Александр Николаевич [RU/RU]; 119021 Москва, ул. Большая Пироговская, д. 5, кв. 27 (RU) [МАРКОV, Alexandr Nikolaevich, Moscow (RU)]; ПОЛОСИН Владимир Михайлович [RU/RU]; 117513 Москва, ул. Академика Бакулева, д. 8, кв. 27 (RU) [POLOSIN, Vladimir Mikhailovich, Moscow (RU)].

- (74) Агент: НЕЧАЕВА Татьяна Николаевна; 117321 Москва, ул. Островитянова, д. 16, корп. 4, кв. 8 (RU) [NECHAEVA, Tatyana Nikolaevna, Moscow (RU)].
- (81) Указанные государства (национально). AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) Указанные государства (регионально). ARIPO патент (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), евразийский патент (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), свропейский патент (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), патент ОАРІ (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Опубликована

С отчётом о международном поиске.

В отношении двухбуквенных кодов, кодов языков и других сокращений см. «Пояснения к кодам и сокращениям», публикуемые в начале каждого очередного выпуска Бюллетеня РСТ.

- (54) Title: CYCLIC BIOISOSTERS OF PURINE SYSTEM DERIVATIVES AND A PHARMACEUTICAL COMPOSITION BASED THEREON
- (54) Название изобретения: ЦИКЛИЧЕСКИЕ БИОИЗОСТЕРЫ ПРОИЗВОДНЫХ ПУРИНОВОЙ СИСТЕМЫ И ФАВМАЦЕВТИЧЕСКАЯ КОМПОЗИЦИЯ НА ИХ ОСНОВЕ

$$R \stackrel{\circ}{\longleftarrow} R \stackrel{(I)}{\longleftarrow} R \stackrel{(I)}{\longleftarrow} H \stackrel{CH_2ONs}{\longleftarrow} (II)$$

(57) Abstract: The invention relates to cyclic bioisosters of a purine system of general structural formula (I), wherein R= formula (II), Li, Na, K R¹=-H, -NH₂, -Br, -Cl, -OH, -COOH, B=-N=, -CH=, Z=-CH=, -N=; A=-N at B=-N=, Z=-CH-; A=-CH = at B=-N=, Z=-CH-; A=-CH = at B=-N=, Z=-N=; A=-CH = at B=-CH=, Z=-CH= at B=-CH=, Z=-N= and to the pharmacologically acceptable salts thereof producing a normalisation effect on intercellular processes, in particular removing intercellular metabolic acidosis, binding overformed free radicals, in particular free radical oxygen forms, normalising nitrergic cell mechanisms, interacting with adenosine-sensitive receptors on non-nucleated cell membranes and in nucleated cells, reducing platelet aggregation and exhibiting hepatoprotective action. Pharmaceutical compositions bases on the inventive cyclic bioisosters are also disclosed.

(57) Реферат: Изобретение касается циклических биоизостеров производных пуриновой системы, имеющих общую структурную формулу

$$R^{1}$$
 R^{1}
 R^{1}
 R^{1}
 R^{2}
 R^{1}
 R^{2}
 R^{1}
 R^{2}
 R^{2

 $R^{t} = -H$, $-NH_2$, -Br, -Cl, -OH, -COOH,

B = -N = , -CH = , Z = -CH = , -N = ,

A = -N= при B= -N=, Z= -CH-,

A = -CH = npu B = -N = , Z = -CH - ,

A = -CH = при B = -N = , Z = -N = ,

A = -CH= при B= -CH=, Z= -CH=,

 $A = -CH = \pi \rho u B = -CH = , Z = -N = ,$

и их фармакологически приемлемых солей, обладающих нормализующим действием на внутриклеточные процессы, в частности, устраняющих внутриклеточный метаболический ацидоз, обладающих способностью связывать избыточно образующиеся свободные радикалы, в частности, свободнорадикальные формы кислорода, и нормализовать нитрергические механизмы клеток, а также обладающих способностью взаимодействовать с аденозинчувствительными рецепторами на мембране неядерных клеток и в ядросодержащих клетках, уменьшать агрегацию тромбоцитов, и гепатопротекторным действием, и фармацевтических композиций на их основе